

File downloaded on 2026-04-26

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000042923>

EQUEST PRAMOX 19.5 MG/G + 121.7 MG/G ORAL GEL FOR HORSES

Godkänd

- Moxidectin
- Praziquantel

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

EQUEST PRAMOX 19.5 MG/G + 121.7 MG/G ORAL GEL FOR HORSES

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Häst (sto)

Häst

Administreringsväg:

Oral användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

19.50 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

121.70 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Läkemedelsform:

Oral gel

Karenstid per administreringsväg:

Oral användning:

•

Häst (sto)

- Milk. no withdrawal period

Not permitted for use in lactating mares producing milk for human consumption.

•

Häst

- Meat and offal. 64 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QP54AB52

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Danmark

Tillgänglig i:

Danmark

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [franska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Zoetis Animal Health ApS

Godkännandedatum:

16/06/2006

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

Ansvarig myndighet:

Danish Medicines Agency

Godkännandenummer:

38864

Datum för ändring av godkännandestatus:

16/06/2006

Referensmedlemsstat:

Frankrike

Procedurnummer:

FR/V/0161/001

Berörda medlemsstater:

Österrike Belgien Tjeckien Danmark Finland Tyskland Grekland Ungern
Irland Italien Litauen Luxemburg Nederländerna Norge Polen Portugal
Slovakien Spanien Sverige Storbritannien (Nordirland)

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Bipacksedel

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.